# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN.

(11)Publication number:

03-068451

(43) Date of publication of application: 25.03,1991

(51)Int.CI.

B01J 23/89 B01D 53/36

(21)Application number: 01-206485

(71)Applicant:

TOYOTA MOTOR CORP

TOYOTA CENTRAL RES & DEV LAB INC

(22)Date of filing:

09.08.1989

(72)Inventor:

**MATSUMOTO SHINICHI** 

KIMURA MAREO **OZAWA MASAKUNI** 

# (54) PRODUCTION OF CATALYST FOR PURIFICATION OF EXHAUST GAS

## (57) Abstract:

PURPOSE: To enhance the exhaust gas purifying ability of a catalyst by coating a refractory carrier with a slurry contg. powder of a perovskite type double oxide and refractory powder supporting a noble metal and by drying and calcining the carrier to form the

CONSTITUTION: Citric acid is added to an aq. soln. contg. compds. of the constituent elements of a perovskite type double oxide to prepare a uniform aq. soln. This aq. soln. is evaporated to dryness and calcined to form powder of the perovskite type double oxide. An aq. slurry contg. the oxide powder and refractory powder (other than the oxide powder) supporting a noble metal is prepd. and a refractory carrier is coated with the slurry, dried and calcined to produce a catalyst for purification of exhaust gas. The pref. amt. mol) of the citric acid added is about 1.0-1.2 times the amt. of the perovskite type double oxide.

#### **EGAL STATUS**

Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

Date of final disposal for application]

Patent number

Date of registration]

Number of appeal against examiner's decision of rejection

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

# 四日本国符計厅(JP)

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-68451

@Int. Cl. 3

識別記号

庁内整理番号

(3)公開 平成3年(1991)3月25日

B 01 J 23/89 B 01 D 53/36

104 A

8017-4G 8616-4D

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

**公発明の名称** 排気浄化用触媒の製造方法

②特 願 平1-206485

②出 願 平1(1989)8月9日

② 発明者 松本 ② 発明者 木村 伸一

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内 愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1 株式会

... , ,

社豊田中央研究所内

**20発明者 小澤** 

正邦

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の 1 株式会

社豊田中央研究所内

勿出 願 人 トヨタ自動車株式会社

愛知県豊田市トヨタ町1番地

创出 顯 人 株式会社豊田中央研究

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1

所

四代 理 人 弁理士 萼 優美 外2名

明 細 書

#### 1 発明の名称

排気浄化用触媒の製造方法

# 2.特許請求の範囲

- (1) ペロカイト型では、 で表の化合物を液体にクエンでを で表の化合物を液体にクエンでを を変化のクエンでを で表して、 を変して、 を変して、 を変して、 を変して、 を変して、 を変して、 を変して、 を変して、 を変して、 を変した。 を変し
- (2) ペロプスカイト型複合酸化物を構成する各元素の化合物を含む水溶液にクエン酸を添加して均一な水溶液となし、該水溶液を蒸発・乾固した後焼成してペロプスカイト型複合酸化物粉末を調製し、次いて該粉末と耐火性粉末(ペロプスカイト型複合酸化物粉末を除く)

- とを含むスラリーを調製し、次いで該スラリーを耐火性担体上に塗布し乾燥後焼成して該耐火性担体上に混合粉末層を形成し、次いで該混合粉末層に貴金属を担持することを特徴とする排気浄化用触媒の製造方法。
- (4) ペロブスカイト型複合酸化物を構成する各元素の化合物を含む水溶液にクエン酸を添加して均一な水溶液となし該水溶液を耐火性粉末(ペロプスカイト型複合酸化物粉末を除く)

#### 3.発明の詳細な説明

#### 〔産菜上の利用分野〕

本発明は排気浄化用触媒の製造方法、更に詳しくはペロプスカイト型複合製化物を使用した優れた浄化性能を有する排気浄化用触媒の製造方法に関するものである。

#### 〔従来の技術〕

希土類元素、それ以外の他の遷移元素、アルカリ土類元素をどで構成されるペロプスカイト型複合酸化物は、耐熱性が高く、安価であり、 又、自動車をどの排気中の有客成分に対する触 供活性を有することから、排気浄化用触媒とし

化物叉は該複合酸化物と同等物として担持されている排気剤化用触媒が開示されている。

特開昭 6 5 - 5 0 2 9 5 0 号公報には、モノリス 担体基材表面に、次の一般式:

# $A_{1-x} A'_{x} B_{1-y} B'_{y} O_{x}$

(式中のA は希土類金属、A'は Ce, Pr, Sm, Eu, Sc, Bi, Pd, Ca, Sr 及び Ba からなる評から退ばれた 1 種の金属、 B は Fe, Zn, Sm, Mg, Co, Ni, Ti, Nb, V, Cu 及び Mn からなる評から選ばれた少なくとも 1 種の金属、B'はPt, Rh, Pd, Ru 及び Ir からなる評から選ばれた少なくとも 1 種の金属を示す)で表わされた少なくとも 1 種の金属を示す)で表わされるペロプスカイト型複合酸化物及びたの一般式:

# $C_{1-z}$ $C'_{z}$ $F_{e_1-m}D_mO_{z}$

(式中のCは希土類金属、C'はSr 又はBa、 DはTi 又は V を示す)で表わされる ベロプスカイト型複合酸化物からなる詳より選ばれた少なくとも 1 種のペコプスカイト型複合酸化物の粉末と、活性アルミナ及び希土類金属酸化物粉 ての用途が提案されている。

例えば、特開昭 59-87046 号公報には、一般式  $La^{\frac{1-x}{2}}Sr^{\frac{1+x}{2}}Co_{1-x}$   $Me_{x}O_{s}$  (Me は Fe, Mn , Cr , V , Ti から選ぶ一種の元素。 0< x <1 ) で表わされるペロプスカイト型複合酸化物からなる排気浄化用触媒が開示されている。

又、排気浄化性能を更に向上させるため、ペロプスカイト型複合酸化物に、バラジウム、白金、ロジウムなどの貴金属を担持した排気浄化触媒も提案されている。

例えば特開昭 62-282642号公報には、触 族成分として少なくとも Pd を含む排気浄化用触 族において、前記 Pd がペロブスカイト型被合成

末とよりなるコート層を担持すると共に、触媒活性成分である自金、ロジウム及びバラジウムからなる少なくとも1種の金属又はその酸化物を担持した排気浄化用触媒が開示されている。 〔発明が解決しようとする課題〕

担体又は粉末と固相反応を起ばられば、ペローとは物末と固相反応を起ばられば、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローとは、ペローと、変更には、など、ののような排気を得ることはできなかった。

本発明は上記従来技術における問題点を解決 するためのものであり、その目的とするところ は900で以上の高温域においても十分な浄化性 能を有し、耐久性に優れたペロプスカイト型複 合酸化物を含む排気浄化用触媒を容易に得るこ とができる製造方法を提供することにある。 〔課題を解決するための手段〕

すなわち、第一の本発明は、ペロプスカイト

火性担体上に該耐火性粉末層を形成し、次いで 該耐火性粉末層に貴金属を担持することを特徴 とする排気浄化用触媒の製造方法である。

本発明にかいては、ペロプスカイト型複合酸化物を調製する際にクエン酸を添加することが 最大の特徴である。

クエン 敏の添加比率は得られるペロプスカイト型複合酸化物に対してモル比で 10~12 倍が好ましい。添加比率が上記下限値未満であると十分に均一な超成のペロプスカイト型複合酸化物が待られない。又、添加比率が上記上限値を魅えると焼成が困難となるなどの不具合が生する。

ペコプスカイト型複合酸化物を構成する各元素の化合物としては、例えば硝酸塩をどの水溶性塩が好ましいが、クエン酸を添加した場合に全体が均一溶液となるものであれば使用することができる。

ペロプスカイト型複合製化物 (賃金属を含む) としては下記一般式:

#### Ln<sub>1-X</sub> AxB<sub>1-y</sub> CyO<sub>3</sub>

(式中、 Ln は希土類元素を表わし、 A は T ルカリ土類元素を 最わし、 B は Ln 及び C 以外の 遷移元素の 1 種又は 2 種以上を 表わし、 C は貴 金属の 1 種又は 2 種以上を 表わし、 0 < x < 1、 0 < y < 1 である ) で表わされるものが好ましい。

耐火性粉末としてはアルミナ、シリカ、一股 式AB'O<sub>2</sub>、 LnAtO<sub>3</sub> 又は Ln<sub>2</sub>B'<sub>2</sub>O<sub>7</sub> (式中、A はアルカリ土類元素を装わし、B'はTi, Zr 又 はHf を表わし、Ln は希土類元素の1種又は2 種以上を表わす)で表わされるものが好ましい。

貴金属としては例えば Pd、Rh、Ft、Rn、Irが挙げられ、これらのうちの1種又は2種以上を担持するとよい。

ペロプスカイト型被合敗化物と耐火性粉末と の混合比、貴金属の担持量、スラリー濃度、焼 成条件等の諸条件は適宜選択する。

耐火性担体は例えばコージェライトなどのセラミックス担体又はステンレスステールなどの 耐熱性メタル担体であってよい。その大きさや

- (2) 上記混合液をエパポレータにより蒸発・ 乾固し、次いで真空乾燥する。
- (3) 800 ℃で空気中で焼成し、ペロブスカイト型複合酸化物粉末を調整する。

たか、(1)の工程については、各標成元素の プルコキシド化合物を加水分解した溶液にク エン設を添加し均一に溶解してもよい。

- I. 耐火性粉末への貴金属担持(貴金属担持は 下記Iの工程で行ってもよい)
  - (1) アルミナ、 Sr2rO。 等の耐火性粉末に貴金属溶液を含浸させる。
  - (2) 上記粉末を乾燥し、場合によっては焼成して貴金属を担持させる。
- 11. 耐火性担体への塗布
  - (1) 「及び『で調整した各粉末と水、ジルコニアソル等のパインダーとを混合し、粘度200~300 cps のスラリーを調製する。
  - (2) 耐火性担体(例えばコージェライト質セラミックス又は耐熱性金属からなるハニカム担体)にスラリーを旋し込み、余部のス

形状は適宜選択する。形状としては例えばペレット状又はモノリス状が挙げられる。モノリス状の耐火性担体が実用上部合がよい。

### 〔作 用〕

#### 〔吳施例〕

以下の実施例及び比較例において本発明を更に詳細に説明する。なお、本発明は下記実施例に限定されるものではない。

#### <基本操作1>

- 1. ペコプスカイト型複合級化物の調製
- (1) 各構成元素の水溶性塩(硝酸塩をど)の水溶液にクェン酸を添加し溶解する。

ラリーを空気流で吹き払い、 乾燥機構成する。

(3) 『で耐火性粉末に貴金属を担持しない場合には、次いで耐火性担体を貴金属溶液に受演して、その表面の混合粉末層に貴金属を担持させる。

#### <基本操作2>

- 」、耐火性粉末上へのペロプスカイト型複合製 化物の興製
  - (1) 耐火性粉末に、基本操作1の1-(1)の溶液を含度させる。
  - (2) 基本操作1の1-(2)と同じ。
  - (3) 基本操作1の1-(3)と同じ。
- 1. 耐火性粉末への貴金異担持(貴金属担持は 下記1の1程で行ってもよい)
- (1) 基本操作1の1-(1)と同じ。
- (2) 基本操作1の1-(2)と同じ。
- 11. 耐火性担体への途布
- (1) 基本操作1の1-(1)と同じ。
- (2) 基本操作1のI-(2)と同じ。

(3) 基本操作1の1-(3)と同じ。

#### 実施例 1

- (1) La (NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>・6 H<sub>2</sub>O 3 9 0 g、Sr (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>
  2 1 g、Fe (NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>・9 H<sub>2</sub>O 2 4 2 g、Co (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>・
  3 H<sub>2</sub>O 1 1 4 g 及び Pd (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 2 3 gを純水 1
  e に容解する。
- (2) クエン酸(C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>7</sub>·H<sub>2</sub>O)5049 を純水1 ℓに溶解する。
- (3) (1) の溶液と(2) の溶液とを混合し、スターラ で攪拌する。
- (4) エバポレータに混合溶液を入れ、 60~80 での水浴中で蒸発・乾固する。
- (5) 固形物を真空乾燥器に移し、約70℃で12 時間真空乾燥する。
- (6) とれを大気中で300℃で3時間仮焼する。
- (7) 仮焼物を更にらいかい根で粉砕し混合する。
- (8) これを大気中で 800 ℃で 10 時間焼成して、 平均粒径 5 Am の Lao., Sro.1 Feo.s Coo.39 Pdo.01 O2 の組成比を有する粉末 A を得た。
- (9) 市販の Sr2rO, 粉末( 表面積 18 m// g、平

した。

- (2) Q 5 重量 5 硝酸パラジウム 水溶液に アンモニア水を加えて pH 8~10 に調整する。
- (3) 実施例1の1-(2), (3)と同様の工程でハニカム担体上に、Lac, Sra, Fea, Coas, Pdao, O, 居を形成した SrZrO, 粉末を途布した。
- (4) ハニカ▲担体を(2)の溶液に含度させ、途布 層に Pd を 0.5 重量 9 担持した。
- (5) このハニカム担体を300でで2時間乾燥し、650でで8時間焼成して実施例2の触媒2Aを得た。

#### 実施例 3

実施例1と同様の方法で以下の組成比を有するペロプスカイト型複合酸化物粉末を調製した。 貴金属塩は Pd (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>、Rh (NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>、 Pt (NH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> 及び RuCl<sub>2</sub>を用いた。

B : Las, Sro, 1 Coo, Fes, Pds, os Rho, oz U,

C: Lac. Sro. 1 Coo. 2 Fec. 4 Pdo. 00 Pto. 02 U,

D: Lao. 9 Sro. 1 Coo. 2 Feo. 4 Pdo. 03 Ru 0. 02 U;

E : Lao. . Ceo. 1 Coo. 2 Feo. 6 Pdo. 1 Uz

均粒径 7 μm)に Q.5 重量 8 硝酸パラジウム溶液を含浸させた。

- 00 上記粉末を大気中で110℃で10時間乾燥 し、次いで600℃で3時間焼成して、Pdを a.5 重量多含有するSrZrO3粉末を得た。
- 00 上記(8)と00で得た粉末を1対1の重量比で 混合し、5いかい被で混合粉砕する。
- (2) 四で得た混合粉末 100 重量部、 固形分10 重量 5 の ジルコニア ゾル 7 0 重量部及び 水100 重量部を混合してスラリーを調製する。
- (3) 市販のコージュライト質ハニカム担体 (400 セルノインチ<sup>2</sup>) に似のスラリーを流し込み、 余分のスラリーを空気流で吹き払い、 500 C で 2 時間乾燥し、 650 C で 8 時間焼成して実 施例 1 の触媒 1 A を得た。

#### 実施例 2

(1) 実施例 1 と同様の混合溶液 1 - (3)を SrZrO, 粉末に含浸させ、 1 - (5) ~ (8) と同様の工程で SrZrO, 粉末上に実施例 1 と同様の組成比を 有するペロプスカイト型複合鍵化物層を形成

又、耐火性粉末としては4重量多のLa<sub>2</sub>O<sub>3</sub>及び30重量多のCeO<sub>2</sub>を含む活性アルミナ粉末を 用いた。そして以下の如く貴金属を担持した。

B': 0.2 重量 # Pt

C': 002 重量 \$ Rh

D': a5 重量 # Pd 、 a 2 重量 # Rh

E': 02 重量 5 Pt 、 00 2 重量 5 Rh

上記 B ~ E の 粉末と B ~ E ′ の粉末とを組合せて用い、実施例 1 と同様にハニカム担体上に塗布して実施例 2 の触媒 1 B ~ 1 E を得た。

### 実施例 4

比較例1

実施例1と同様のハニカム担体に、貴金属を含まないペロプスカイト型複合酸化物初末 Lao., Sro., Feo.e Coo.e Os を塗布した触媒1a及び、実施例1と同様のハニカム担体に実施例3のLa<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, CeO<sub>2</sub>含有アルミナを塗布し、Pdを C 5 重量が、Rh を C 0 2 重量が担持した触媒1bを調製した。

#### 比蚊例 2

実施例1-(1)と同一組成の溶液18に10 重量 多のアンモニア水を加えて中和し、共沈版物を得た後それを水洗し次いで沪過後乾燥し、800 でで10時間焼成してペロブスカイト型複合飲化物を得た。以下、実施例1と同様にして触媒1cを得た。

#### <性能比較試験1>

実施例 1 ~ 4 の触媒 1 A~ 1 E 及び 2 A~ 2 E、並びに比較例 1 ~ 2 の触媒 1 a~ 1 c をコンパータに装滑し、下記組成のリッチガスとリーンガスを 5 分間陥で切り換えて、 9 0 0 でで 3 0 分、750 でで 3 0 分のサイクルを 5 0 回繰り返して

第1表 50 多の浄化率を示す温度(で)

1	迚 媒	нс	СО	NOx
	1 A	2 2 5	2 1 2	2 2 5
	1 B	223	2 1 2	2 2 4
哭	1 C	226	215	2 2 1
施	1 D	223	213	2 2 2
99	1 E	220	2 1 1	2 2 4
0	2 A	219	210	2 2 1
触	2 B	220	212	2 1 9
1	2 C	220	210	2 1 5
鍱	2 D	221	2 1 5	2 2 0
	2 E	220	2 1 3	2 2 1
比較	1 a	2 4 1	2 3 2	5 4 7
比較例の触媒	1 b	2 4 0	2 4 5	2 5 1
触媒	1 C	2 3 5	2 3 1	2 4 5

# <性能比較試験2>

触媒 2 A 及び 1 a の仕様で 1.7 ℓ の容量の触 媒を金属製容器に押入れたコンパータを、2 ℓ 耐久した触媒を、同様のガスを用いて 2 秒間隔でガスを切り替えながら、昇温試験を行った。

y :	・チガン	<b>z</b>	リーンガ
СО	4. 7	\$	0.7 %
02	0 6 5	\$	4.65 %
NO	0 1 2	\$	0.12%
H <sub>2</sub>	0.23	\$	023 %
C,He	0.16	<b>4</b>	0.16%
CO2	1 0	\$	10 %
H <sub>2</sub> O	3	\$	3 %

結果をHC、CO及び·NOxの各成分が50多の 浄化率を示す温度として下記第1表に示す。

のエンジンの排気系に取り付け、触媒入ガス温度 850 ℃、床温度 900 ℃で 200 時間耐久試験 後、同エンジンで触媒入ガス温度 400 ℃で HC、CO及び NOx の浄化率を測定した。 結果を下記第 2 表に示す。

第2表 HC、CO及びNUxの浄化率(多)

触媒	нс	CΟ	NOx
2 A	8 2	B 5	6 5
1 a	67	. 73	4.4
1 b	7 5	7 8	7 9

# <性能比較試験3>

実施例1と比較例2のペロプスカイト型複合 酸化物を空気中で800でで10時間酸化処理した後、X線回折を行い、又その表面積を測定することにより均一性を評価した。結果を下記第3表に示す。

第 3 表 均一性の評価結果

ペロブスカイト型 複合 叡化物	X級回折	表面積 *(元/3)
突施例1	ペロプスカイト単相	1 Q 5
.比較例 2	一部 SrCO; 未知ピーク	5. 7

数値が大きいのは酸粒子状のペロプスカイト 相が生成している証拠である。

前記第1表より、実施例の触媒は比較例の触媒に比べて50%の浄化率を示す温度が低いことが刊る。又、前記第2表から明らかな如く、実施例の触媒は比較例の触媒よりもHC、CO及びNOxの浄化率が高い。 これらの理由は第3表のように、本発明の方法ではペロプスカイト型合酸化物の調製時にクエン酸を使用するため微粒子状で且つ均一な組成のものが得られることによる。

更に本発明の方法においては、ペロプスカイト型複合級化物と耐火性粉末とを組合せて使用

- ン 餌ではペロプスカイト型複合酸化物粉末は シンタリングを起し、析出していた固治Pd は 再び固治し、これは活性低下の原因となる。し かし、シンタリングを起していた析出 Pd は再 分散するのでこれは活性増大の原因となる。総 合的にぶると、ペロプスカイト型複合数化物粉 末に Pd を担持した触媒はリッテ側の方が活性 が高い傾向がある。第1図(g)~(i)はペロプスカ イト型複合酸化物粉末とそれ以外の耐火性粉末 とを組合せて使用し、これらにPd を担持した 触媒の例であり、本発明の方法によって得られ る触媒に相当する。本発明の方法ではクェン叡 を使用するので得られるペロプスカイト型複合 酸化物 は均一旦つ散粒子状である。又、適する 耐火性粉末と併用されているので、リッチ側及 びリーン側の両方でシンタリングを起さない。 夏に、リッチ側では析出 Pd が、リーン側では 再分散 Pd が各々活性を向上させるので、リッ ナ側及びリーン側の両方で高活性なものとなる。 (発明の効果)

し、とれらの片方又は両方に貫金属を担持する ため、リッチ側及びリーン側の両方の雰囲気に ないて使れた浄化性能を示す。これを第1 図に より説明する。

第1図は貴金属としてPdを使用した場合の 各種排気浄化用触媒の雰囲気の変化による性状 変化を示す。第1図(a)~(c)は耐火性粉末として アルミナを用いてアルミナに Pd を担持した触 媒の例である。新品(a)のとき分散していた Pd はりっチ側ではシンタリングを起し、リーン側 ては再分散する。それ故、この触媒はリーン側 では活性が高いが、リッチ側では活性が低い。 第1 図(d)~(f)はペロプスカイト型複合酸化物粉 末にPd を担持した触媒の例である。新品国の ときは Pd の一部は折出し、他はペロプスカイト 型複合敏化物粉末中に固溶している。そして、 リッチ側ではペロプスカイト型複合酸化物粉末 及び析出 Pd はシンタリングを起し、これは活性 低下の原因となる。しかし、固裕Pd は折出す るのでこれは活性増大の原因となる。 又、り

本発明の排気浄化用触媒の製造方法は上述の 如き構成を有するため、本発明の方法によって 得られる触媒は以下のような種々の効果を要す み

ペロプスカイト型複合酸化物は組成が均一で安定であり、且つ微粒子状であって表面積が大きく、これにより触媒の耐久性及び活性が向上する。

且つ耐久性に使れている。特に貴金属としてPd を使用する場合にはPd はリーン側で PdO と なり高分散化されるという特色を生かすことが できるので実用上の利点がある。

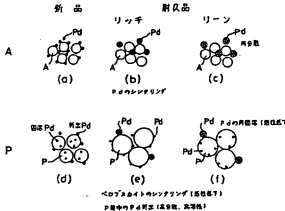
# 4. 図面の簡単な説明

第1図は貴金属としてPd を使用した場合の 各種排気浄化用触媒の雰囲気の変化による性状 変化を示す説明図である。

特許出顧人 トヨタ自励単株式会社 株式会社 豊田中央研究所

代 (ほか2名) 第 1 習

# Pdの状態



(P.P) (9) デモのアイ: リーンで品活性

A: Al2O3 P: Lags Sra; Feas Coa4O3

P: SrZrO3